## 特 許 庁

# 特 許 公 報

特 許 出 願 公 告 昭 3 9—20061 公告 昭 39-9-16 (全 3 頁 )

### 耐熱不通気性炭素質成形体の製法

特 顔 昭·37-5329

出 顧 日 昭 37-2-13

発明者 山田恵彦

守山市守山市場 181

同 佐藤博

名古屋市瑞穂区錬田町1の13

出 願 人 東海電極製造株式会社

東京都港区赤坂福他町20

代表者 稲田辰男

代 理 人 弁理士 入谷清

### 発明の詳細な説明

1 本発明はフエノール 系合成樹脂(例えばフェノールーフオルムアルデヒト樹脂など)または(フルフリルアルコール単味およびこれとフルフラール共縮合物を除く)フルフリルアルコール系徳脂(例えばフルフリルアルコールーフオルムアルデヒト樹脂など)を原料とし、耐熱性の勝れた従来の炭素および黒鉛質製品よりはるかに低い気体透過性を有する炭素質の製法である。フルフリルアルコール樹脂およびフルフリルアルコール・フルフラール共縮合樹脂による耐熱・不通気性炭素および黒鉛質体の製造に関しては、すでに前記特許出願がなされているが、成型・焼成および黒鉛化の方法は全くこれらと同一の方法により、出発物質を異にして耐熱不透過性の炭素および黒鉛質体の製造に成功したものである。

2 即ち前記の樹脂を公知の硬化剤、炭素粉、 黒鉛粉、 炭 素繊維または 黒鉛繊維等をそれぞれ添加または添加しないものを任意形状の型に 複数回付着硬化させるか、 あるいは任意形状の型中に注入し硬化させたごれらのものを さらに不活性、または還元性ガス中で焼成、 黒鉛化する ものである。

原料フエノール樹脂 としては

a フェノール――― フオルムアルデヒト樹脂

b / アセトアルデヒト樹脂

c / ペンツアルデヒド樹脂

d / フルフラール樹脂

などが使用され、またA項のフエノールの代りに 置換フェノール( クレゾール・キシロール・レゾル シノール・ ヒロガロール等 ) が使用された。

3 また2項により得られるものよりは不通気性の点で

やや落ちるが通常の方法により得られる炭素および黒鉛質体よりも低い不通気性を持つものが下記の方法により得られることがわかつた。即ち2項のaのフェノール・フォルムアルデヒド樹脂とこれを 100~150 でにて硬化させたのち、粉末としたものを配合し多重成型・注型・モールド熱圧成型または押出成型により成型し、常法により競成混合し黒鉛化することにより、気体透過度が10<sup>-6</sup>~10<sup>-7</sup>のものを得ることができる。

たお、同様に2項b , c , dの樹脂またはAのフェノールの代りに置換フェノールを使用した場合も上記とほぼ同様であつた。

この方法は比較的低不通気性において使用される場合には、通常のブラスチック熱圧モールド方法あるいは押出し成型の採用も可能となり、生産能率が増大し工業的に益するところ大である。

4 原料として、フルフリルアルコール系樹脂を使用しても耐熱不通気性炭素および黒鉛質体を作り得ることがわかつた。

フルフリルアルコール系樹脂としては

В

e フルフリルアルコールーフォルムアルデヒド樹脂

ク ベンツアルデヒド樹脂

g / ---- アセトアルデヒト樹脂 たお、2、4項のAのフェノール(置換フェノールを含む)、フルフリルアルコールの代りにフエノール(置換フェノールを含む)とフルフリルアルコール混合体を使用した樹脂についてもほぼ同様の結果が得られることが

5 4項のフルフリルアルコール樹脂とこれらの100~ 150で硬化品を粉末としたものを3項に示す方法によって得られた炭素および黒鉛質体も極めて良好な耐熱不通 気性を示すものであることがわかつた。

## 実施例 1

わかつた。

各種のフェノール系樹脂 に公知の 硬化剤を添加したものをガラス管の表面に多数回塗布、硬化を繰り返した後管から抜き去り約20 mm タ×16 mm タ×100 mmの パイプ状の成型体を得、これとは別に上記原料を真空中で脱気し真空中で型中に徐々に注入し型中で硬化させ約5 mm×10 mm×60 mmの板状の成型体を作り 150 でで熟成硬化後これを焼成炉に炭素粉パッキングとともにつめて約1250 でに焼成し、さらに 2000 でに黒鉛化炉で黒鉛化を行った。黒鉛化までの得率および特性を表1に一括して示した。

- 黒鉛化後の試料には、大部分フクレが見られ破断面は

(2)

特公昭39-20061

きめが細かいが、フルフリルアルコール樹脂のごとくガ ラス状の光沢はなくややニブイ色をしていた。

## 実施例 2

各種フルフリルアルコール樹脂(フルフリルアルコー ル樹脂およびフルフリルアルコールフルフラール共縮合 樹脂を除く)を実施例1と全く同一の方法によつて成型。 **焼成および 2000 で黒鉛化したものおよびフェノール**, フルフリルアルコール混合物にフオルムアルデヒトを添 加した樹脂(この場合重量百分率でフェノール:フルフ リルアルコール:フォルムアルデヒド=40:40: 20であつた)についても並行に実施した。2000 で処 理後の特性および得率を表2に一括した。

黒鉛化後の試料はNO.5 にややフクレが見られたが、 他は良好であつた。

#### 実施例 3

フェノール・フォルムアルデヒド樹脂またはフルフリ ルアルコール・アセトアルデヒド樹脂について、それぞ れの120℃、5時間硬化品をボールミル粉砕機にて粉砕 100 #下にふるい分け、これとそれぞれ対応の樹脂(未

硬化品)を表3に示すような割合で公知の硬化剤ととも に混合し、樹脂部の多いNO.1 ,2は実施例1に示す多 重成型法により、樹脂部の少い NO 3 , 4 は 150 ℃, 300 Kg/cm の熱圧モールド成型により成型し、それぞ れ 150 ℃ にて充分熟成硬化を行 い 、 これを炭素粉 パッ キング中で焼成、2000 で 黒鉛化処理を行つた。結果を 表4 に一括した。なお樹脂部と粉末部の混合割合を変化 させることにより注型法あるいは押出法の採用も可能で あつた。

このようにフエノール系またはフルフリルアルコール 系の熱硬化性樹脂を原料として、多重成型および注型に より成型し、熟成硬化後、これを炭素粉パツキング中で 焼成、黒鉛化を行つたものは、フルフリルアルコール単 味により得られたものに近い耐熱不通気性を有する炭素 および黒鉛質体を形成することが明らかとなつた。

また、これらの各種樹脂とそれぞれの 100~ 150 で硬 化粉砕品を配合することにより不通気性はこれら樹脂単 味のものよりも落ちるが、従来のカーポン製品に比して 極めて優秀な素材を作り得ることが明らかとなつた。

NO.		*			※※ 2000 ℃ 無 鉛 化 品						
NO.	原料樹脂名	型状	п	成型品 A.D	福塞%	ΛD	R.	St		***	
	フエノール・フォル				<u> </u>	<del> </del>	(× 10−4 Ω cm)	Kg/cm²	por %	気体透過度 cm²/se	
1	ムアルデヒド樹脂	<u>^</u>	5	1 • 237	8.0	1- 473	_		_	1-45 × 10	
	メタクレゾール・ア	В	10	1-233	7 0	1.468	5 6	390	2-05		
2	·	A	5	. <u>1. 234</u>	6 0	1.520	_			3.43 × 10	
	セトアルデヒド街脂	В	10	1 • 244	6.0	1.508	5 2	480	1-38	} <b>%19.</b> 7.20	
3	レグルシノール・ベ	<u>^</u>	5	1-305	2 0	1.455					
-	ンツアルデヒド樹脂	В	10	1 • 293	3 0	1.436	7 8	210	2.75	8.63 × 10	
4	キシロール・フルフ	A	5	1.284	4 0	1.517					
	ラール樹脂	В	10	1-279	60	1.509	63	460		3-69 × 10	

· A , Bはそれぞれパイプ状(20mm中×16mm中× 100 mm), 仮状(約5×10×60mm)のものを示す

得峯は生成烈品を 100 とした場合、ヒビ,カケあるものを不合格品とした。いずれも 2000 で 黒角化品は表面にフタレが見られた。

※※※ 気体透過度はヘリュームを使用して測定した値。

NO.	原料樹脂名		1	成型品			2000 °C \$	ů ÿ	品	
	源 秤 烟 腊 名	型状	n	A.D	得 率 %	A D	R	St	por 96	気体透過度
	フルフリルブルコー	Λ	3	1. 265			(×10 <sup>-4</sup> () cm)	Kg/cm²	~	cm3/sec
1	ル樹脂	B		<b>!</b>	100	1.493		_	_	1-5 × 10-1
	フルフリルブルコール・フ	A	3	1-271	100	1:505	3 5	1030	0.19	
2	オルムアルデヒド樹脂	B	5	1- 255	80	1.487				5-3 × 10 <sup>-1</sup>
	フルフリルアルコール・ベ		10	1. 253	90	1-479	. 39	860	1.22	- 353.4-10
3		<u>^</u>	4	1. 246	25	1 · 433	_	<del></del>		
-+	ンツアルデヒト樹脂	В	7	1. 251	29	1-436	4.8	360		7.8 × 10
4	フルフリルアルコール・ア	A	5	1. 266	50	1- 493		300	3-09	<u> </u>
	セトアルデヒト樹脂	В	9	1 - 262	44	1.488	4 2	<del></del>	<i>-</i>	1.6 × 10-4
5	フェノール・フルンリルア	A ]	5	1 · 252	80	1.481		770	1.83	
	レコール・フォルムナルデヒト街階	В	10	1 - 247	60	1-477	4 6	480	2 20	8-T × 10-4

型状のA, おは表1に同じ。 記載要領は表1 に準ずる。

(3)

特公昭39-20061

	表	3	<b>等公昭39-2006</b> 1
NO.	フェノール・フォルムアルデヒドまたは フルフリルアルコール・アセトアルデヒ ド街脂部	同 左 120 C硬化品 粉 末 部 (100 #下)	成型法
1	100	20	}
2	100 .	40	多重成型
3	50	100	) ALT
4	70	100	熱圧モールド

表

				~					2000.	℃ 処	.理 後
NO.	街 脂 名	樹脂部	粉末部	成型法	寸 法	n	成型品 A D	得率	A D	por %	気体透過度 cm² / s e c
		10 Ó	20	多	2 0 mm φ × 1 6 mm φ × 100 mm	3	1 - 213	2	1-462	3.89	1.4 × 10 <sup>-6</sup>
	フエノール・	100	40	4	•	3	1. 189	1	1.455	5.10	6.3 × 10 <sup>-5</sup>
1	フオルムアル	50	100	熱•モ	35 mm $\phi \times$ 29 mm $\phi \times$ 70 mm	5	1 - 154	0	1	-	-
	デヒト樹脂 	70	100		,	4	1. 176	1	1. 438	6 - 18	7.9 × 10 <sup>-4</sup>
	フルフリル	100	20	多	2 0 mm φ × 1 6 mm φ × 100 mm	3	1. 243	3	1.478	2.63	3.3 × 10 <sup>-7</sup>
	アルコール・	100	40	,	•	3	1. 225	2	1 • 474	3.31	1-6 × 10 <sup>-6</sup>
2	アセトアルデ	50	100	熱・モ	3 5 mm $\phi$ × 2 9 mm $\phi$ × 7 0 mm	5	1. 183	3	1.447	5-18	4 -7 × 10 <sup>-5</sup>
	ヒド樹脂	70	100		,	5	1. 198	1	1. 459	4-46	9-1 × 10 <sup>-6</sup>

※ 成型法中、多は多重成型,熱・モは熱圧モールド 成型を示す。

# 特許請求の範囲

1 フェノール系樹脂またはフルフリルアルコール系樹 脂(フルフリルアルコール単味およびこれとフルフラー ル共縮合樹脂とを除く)あるいは両樹脂の混合樹脂を多 重成型、注型成型法により成型し、不活性。または還元 性ガス中で焼成、黒鉛化する耐熱不通気性炭素質成形体

## の製法。

2 フェノール系樹脂またはフルフリルアルコール系樹 脂(フルフリルアルコール単味およびこれとフルフラー ル共縮合樹脂とを除く)のそれぞれの樹脂あるいはそれ らの混合樹脂にそれぞれ対応する樹脂の硬化粉砕品を混 合し、多重成型、注型成型、熱圧モールド成型、または 押出成型し、不活性、または遺元性ガス中で焼成、黒鉛 化する耐熱不通気性炭素質成形体の製法。

inis Page Blank (uspto)